

(11) Publication number:

07033659 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **05166163**

(51) Intl. Cl.: **A61K 31/44** A61K 9/28 A61K 47/02

(22) Application date: 11.06.93

(30) Priority:

17.07.9220.05.93 JPJP

0421343605143028

(43) Date of application

publication:

03.02.95

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND

LTD

(72) Inventor: **OISHI NAOHIRO**

SHIBATA TOSHIYUKI

IKEDA KUNIKI

(74) Representative:

(54) ANTIULCER AGENT-CONTAINING LARMACEUTICAL PREPARATION

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a stable antiulcer agent-containing preparation, having extremely excellent storage stability, e.g. free from coloring over a long period and not worsening eluting property even in long-term storage under severe condition.

CONSTITUTION: In an enteric preparation obtained by applying one or two undercoating layers to a nucleic part containing an unstable benzimidazole-based compound unstable to acid having antiulcer action and further applying an enteric coating agent thereon, this enteric preparation is characterized by blending a coprecipitater of aluminum hydroxide sodium hydrogen carbonate in a nucleic part and/or an enteric coating layer.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO



(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平7-33659

(43)公開日 平成7年(1995)2月3日

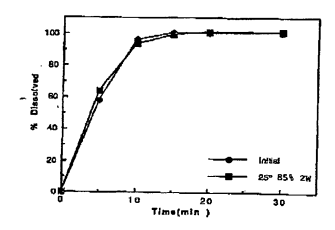
(51) Int.Cl.* A 6 1 K 31/44		庁内整理番号 9454-4C	FI	技術表示箇所
9/28 47/02	c			·
41/02	J			
CO7D 401/12	235			
			农商查费	未請求 請求項の数3 FD (全 22 頁)
(21) 出願番号	特願平5-166163		(71)出額人	000006725
				吉富製業株式会社
(22)出顧日	平成5年(1993)6月	11日		大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号
			(72)発明者	712 -
(31)優先権主張番号	特願平4-213436			福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉
(32) 優先日	平4 (1992) 7月17日			官製業株式会社中央研究所内
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発明者	柴田 和行
(31)優先權主張番号	特廣平5-143028			福岡県築上郡吉富町大字小祝955番地 吉
(32) 優先日	平 5 (1993) 5 月20日			官製菜株式会社中央研究所内
(33) 優先權主張国	日本(JP)		(72)発明者	池田 国樹
				福岡県築上郡吉宮町大字小祝955番地 吉
				官製菜株式会社中央研究所内
			(74)代理人	弁理士 高宮城 勝

(54) 【発明の名称】 抗潰瘍剤含有製剤

(57)【要約】

【構成】 抗損瘍作用を有する酸に不安定なベンズイミダゾール系化合物を含む核部分に1~2層のアンダーコーティング層を被覆し、さらにその上に腸溶性コーティング剤を被覆してなる腸溶製剤において、核部分および/またはアンダーコーティング層に水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物を配合させてなることを特徴とする腸溶製剤。

【効果】 長期にわたって着色しないなど、保存安定性が極めて良好で、かつ過酷な条件下における長期保存下においても、溶出性が悪化しない安定な抗潰瘍剤含有製剤が得られる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 抗潰瘍作用を有する酸に不安定な2ー 【(2ーピリジル)メチルスルフィニル】ベンズイミダゾール系化合物を合む核部分に1~2層のアンダーコーティング層を被覆し、さらにその上に腸溶性コーティングを被覆してなる腸溶製剤において、核部分および/またはアンダーコーティング層に水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物を配合させることを特徴とする安定性が改善され、かつ溶出性が経時変化しない腸溶製料

【請求項2】 アンダーコーティング層における水酸化 アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物の配合量が核 部分100重量部に対して0.01~10重量部である ことを特徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項3】 アンダーコーティング層に水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物とタルクを配合することを特徴とする請求項1記載の製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は安定性が改善され、かつ 20 溶出性が経時変化しない抗潰瘍剤含有製剤に関する。 【0002】

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】 H*-K* ATPase阻害作用を有する2-【(2-ビリジル)メチルスルフィニル】ベンズイミダゾール系化合物(以下、単にベンズイミダゾール系化合物と称することもある)は胃酸分泌を強力に抑制する消化性潰瘍治療剤として有用である。その作用は強力かつ持統的であるため、シメチジン等のヒスタミンH2 受容体拮抗剤に変わる次世代の消化性潰瘍治療剤として注目されている。特に、特開昭54-141783号公報、特開昭61-50978号公報、特開平1-6270号公報等に記載されたベンズイミダゾール系化合物の胃酸分泌抑制作用は強力であり、臨床上の有用性が確認されている。

【0003】しかしながら、これらペンズイミダゾール 系化合物の安定性は悪く、固体状態では温度、湿度、光 に対して不安定で、また酸性から中性域の水溶液中で は、速やかに分解し、著しく着色する。また、錠剤、細 粒剤、顆粒剤、カプセル剤、散剤などの製剤では製剤処 方中の他成分に影響されて不安定になり、経日的な含量 低下、着色変化が生じる。さらに、これらの製剤のうち 錠剤、顆粒剤にコーティングを施す場合には、腸溶性基 剤(セルロースアセテートフタレート、ヒドロキシプロ ピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシメチルセ ルロースアセテートサクシネート、メタアクリル酸・ア クリル酸共産合物など)との配合性も悪く含量低下、着 色を生じる。このようにペンズイミダゾール系化合物の 経口用製剤を製造するには、他成分の配合および腸溶剤 のコーティングが必要であるにもかかわらず、前記のよ うに安定性に悪影響をおよぼすため、製剤化が困難であ った。したがって、これらの化合物を経口投与形態に製 剤化するに当たっては、これらを適切に安定化させる必 要がある。

【0004】これまでに、抗潰瘍作用を有するベンズイ ミダゾール系化合物の安定な製剤を得るために、ベンズ イミダゾール系化合物に安定化剤としてマグネシウムお よび/またはカルシウムの塩基性無殻塩(重質炭酸マグ ネシウム、酸化マグネシウム、沈降炭酸カルシウム、水 酸化カルシウムなど)を均一に接触させる方法が知られ ている(特公平3~38247号公報)。特公平3~3 8247号公報によると、保存下での製剤の外観と含量 (残存率) の変化が測定され、外観変化もなく、含量も 安定であったことが報告されている。しかし、本発明者 らがその公報に記載の方法に準じてオメプラゾールの腸 溶性錠剤を製造し、安定性試験を行ったところ、腸溶性 コーティング剤の影響により、着色および含量低下が著 しく、十分に安定な製剤は得られないことを確認した。 また、特開昭62-283964号公報により、ベンズ イミダゾール誘導体に対して5重量%以上の塩基性物質 (アルカリ金属、アルカリ土類金属、もしくはアルミニ ウムからなる群より選ばれる金属の水酸化物もしくは無 機弱酸との塩)を含む組成物が開示され、また保存安定 性の結果(残存量)が報告されているが、これに腸溶性 コーティング剤を被覆した場合、安定な腸溶性製剤が得 られないことは上記と同様に明らかである。

【0005】一方、これらの問題点を解決した新規製剤 として特開昭62-258320号公報により、①活性 ·成分を含む核部分、②その上に1層以上からなる中間被 覆層、および③腸溶皮膜の3層からなる経口医薬製剤に 30 おいて、核部分にアルカリ化合物(酸化マグネシウム、 水酸化マグネシウムなど)、かつ中間被覆層にpH緩衝 性アルカリ化合物〔酸化マグネシウム、水酸化マグネシ ウムまたは複合物質 (Al2O3 ・6MgO・CO2 ・12H2O また はMgO · Al2O3 · 2\$1O2 · nH2O 、nは2未満の非整数で ある)〕を含有させてなる腸溶性の内服用新規医薬製剤 が開示されている。この製剤は核部分にアルカリ化合物 を含有させ、さらに、核部分と腸溶皮膜の間にpH緩衝 性アルカリ化合物を含む中間披覆層を有していることに 特徴がある。本出願人はこの中から最もよいアルカリ化 合物として水酸化マグネシウムを、中間層のpH緩衝性 アルカリ化合物として合成ヒドロタルサイトを選択し て、安定なオメブラゾール製剤を製造販売している。し かしながら、この錠剤においては、第1中間被覆層、第 2中間被覆層の製造過程でその皮膜形成性が悪く、部分 的に剥離が生じたり、また脆さのために製造中の衝撃で 皮膜が欠損し、当該中間被覆層の不完全なものが混在す ることが生じた。その結果、腸溶皮膜が核錠に直接接触 して、部分的に褐変した不良錠が混入するという問題が 生じた。さらに、該製剤は高温高湿下で保存すると錠剤 50 の崩壊遅延、溶出悪化をきたすという問題点も有してい

た。従って、このように安定性が改良された製剤ではあるが、その製造工程中では不良品が出やすく、また流理過程においては厳密な防湿包裝が施されているのが現状であり、経済的にも好ましくない。以上の点から、良好な保存安定性はもちろん、製造時におけるコーティング工程が円滑に行え、かつ耐湿性、溶出性の点においてもすぐれた特性を有する製剤の開発が希求されている。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このような事情に選み、抗潰瘍作用を有する酸に不安定なペンズイミダゾール系化合物のより有用な製剤を開発することを目的として、穏々の物質を用いて鋭意研究を行ったところ、安定化剤として水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物を配合することによって、上記課題が解決できることを見出し、本発明を完成させるに至った。

【0007】本発明は、以下の通りである。

(1) 抗潰瘍作用を有する酸に不安定な2-[(2-ピリジル)メチルスルフィニル]ベンズイミダゾール系化合物を含む核部分に1-2層のアンダーコーティング層を被覆し、さらにその上に腸溶性コーティングを被覆してなる腸溶製剤において、核部分および/またはアンダーコーティング層に水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物を配合させることを特徴とする安定性が改善され、かつ溶出性が経時変化しない腸溶製剤。

(2) アンダーコーティング層における水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物の配合量が核部分10.0重量部に対して0.01~10重量部であることを特徴とする前記(1)記載の製剤。

(3) アンダーコーティング層に水酸化アルミニウム・ 、炭酸水素ナドリウム共沈物とタルクを配合することを特。30 数とする前記(1) 記載の製剤。

【0008】本発明において、抗潰瘍作用を有する酸に 不安定な2-[(2-ピリジル)メチルスルフィニル] ペンズイミダゾール系化合物は、具体的には前記各公開 公報等に記載された化合物であって、たとえばオメプラ ゾール (5-メトキシー2-[[(4-メトキシー 3、5ージメチルー2ーピリジル)メチル]スルフィニ ル] ー1 Hーペンズイミダゾール)、ランソプラゾール (2-[[[3-メチル-4-(2, 2, 2-トリフ ルオロエトキシ) - 2 - ピリジル] メチル] スルフィニ 40 ル] -1 H-ペンズイミダゾール) 、2- [[4-(3 ーメトキシプロポキシ) -3-メチル-2-ピリジル】 メチルスルフィニル] -1 H-ペンズイミダゾール、2 - [(3、5ージメチルー4ーメトキシー2ーピリジ ル) メチルスルフィニル] - 1 H - ペンズイミダゾー ル、6-メチル-2- [(3-メチル-2-ピリジル) メチルスルフィニル] -1H-ベンズイミダゾール-5 ーカルポン酸メチル、5-メチル-2-〔(3,5-ジ メチルー2ーピリジル)メチルスルフィニル]ー1Hー ベンズイミダゾール、2-【(4-メトキシー2-ピリ

ジル) メチルスルフィニル] -5-トリフルオロメチル -1H-ペンズイミダゾール、2- [(4-メトキシー 3-メチル-2-ピリジル)メチルスルフィニル] -5 ートリフルオロメチルー1Hーペンズイミダゾール、2 チルスルフィニル] ー5ーメトキシー1H~ベンズイミ ダゾール、5ーメトキシー2ー ((4ーフェノキシー2 ーピリジル) メチルスルフィニル] -1H-ベンズイミ ダソール、2 − [(3 − メチルー4 − (2 − (N − ペン ジルーN-メチルアミノ)エトキシ) -2-ピリジル) メチルスルフィニル} - 1 H-ベンズイミダゾール、2 ー [(3ーメチルー4ー(2ーモルホリノエトキシ)ー 2-ピリジル) メチルスルフィニル] -1H-ペンズイ ミダゾールまたは2-[(3-メチルー4-(2-(1, 2, 3, 4ーテトラヒドロイソキノリンー2ーイ ル) エトキシ) -2-ピリジル) メチルスルフィニル] - 1 H - ペンズイミダゾール等があげられ、有効成分と して前記化合物を核部分に1~50mg、好ましくは5 ~30mgを含有させる。

【0009】核部分における水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物の配合量は、ベンズイミダゾール系化合物1重量部に対して0.01~1重量部が望ましい範囲であるが、これに限定されるものではない。上記安定化剤は製築上汎用されている添加剤、たとえば乳糖、マンニット、トウモロコシデンプン、結晶セルロース等の賦形剤、ヒドロキシブロビルセルロース、特の財形剤、ヒドロキシブロビルをの結合剤、低置換度とドロキシブロビルオルセルロース、カルボキシメチルスターチナトリウム(商品名:エクスプロケブ、木村産業)、カルボキシメチルセルロースカルシウム等の崩壊剤、ラウリル硫酸ナトリウム、ツィーン80(商品名)等の界面活性剤、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤などと共に添加することができる。崩壊剤としては、カルボキシメチルスターチナトリウムが望ましい。

【0010】本発明による製剤の核部分はペンズイミダソール系化合物、安定化剤である水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物、さらに必要により上記の添加剤を加えて均一に混和することによって得られるが、その混和方法は、たとえば予めペンズイミダゾール系化合物に安定化剤を混和したものに添加剤を混和してもよいし、ペンズイミダゾール系化合物と添加剤を混和したものに安定化剤を添加してもよい。得られた混合物を湿式造粒法により粉粒体とし、次いで打錠して錠剤用の表質が得られる。あるいは混合物を湿式練合したのも押出し造粒機を用いて造粒し、次いでマルメライザー(宮土バウダル製)により顆粒剤用の核顆粒とすることができる。

【0011】このようにして得られた核部分(基錠、核 顆粒)上に1~2層のアンダーコーティング層を被覆 し、アンダーコーティング層中に安定化剤として水酸化

アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物を配合させる ことができる。アンダーコーティング用剤としてはポリ マー、好ましくはヒドロキシプロビルメチルセルロー ス、セドロキシプロピルセルロース、ポリピニルピロリ ドン、ゼラチン等から選ばれる製薬上許容されうる水溶 性ポリマー、または白糖、マンニット、乳糖などの糖が 用いられ、他にタルク、酸化チタン、軽質無水ケイ酸な どの添加物も添加することができる。アンダーコーティ ング層は2層からなることが好ましく、核部分に近い側 のアンダーコーティング層が水酸化アルミニウム・炭酸 水素ナトリウム共沈物、ポリマーまたは糖、およびタル ク等の添加物からなり、腸溶被膜に近い側のアンダーコ ーティング層がポリマーまたは糖、および必要に応じて タルク等の添加物からなることがより好ましい。アンダ ーコーティング層における安定化剤の配合量は核部分1 00重量部に対して0.01~10重量部が望ましい範 囲であるが、これに限定されるものではない。

【0012】このようにして得られた製剤中間品に腸溶 性コーティングを被覆することによって腸溶製剤とする ことができる。腸溶性コーティングとしては、セルロー スアセテートフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセ ルロースフタレート、ヒドロキシメチルセルロースアセ テートサクシネート、メタアクリル酸・アクリル酸共重 合物(商品名:オイドラギット)等が用いられ、可塑 剤、つや出し剤なども添加できる。

【0013】以上のように、核部分、アンダーコーティ ング層および腸溶性コーティング層の3層からなる製剤 において、核部分および/またはアンダーコーティング 層に制酸剤である水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリ ウム共沈物を配合させることが重要であり、いずれの構 成要件を欠いても目的とする製剤は得られない。すなわ ち、核部分に多孔性の水酸化アルミニウム・炭酸水素ナ トリウム共沈物を含有させることによって親水性が増加 し、核部分の崩壊性が高まると考えられる。その結果、 高温、加湿下の過酷条件下で長期間保存しても、溶出性 の悪化は生じない。特開昭62-258320号公報の 製剤のアンダーコーティング層に核部分に配合した水酸 化マグネシウムを添加すると、腸溶剤コーティング層に 悪影響を及ぼす。それを回避するために、その発明の最 もよい製剤ではアンダーコーティング層に合成ヒドロタ ルサイトを用いている。一方、本願発明ではアンダーコ ーティング層中に核部分に配合した水酸化アルミニウム ・炭酸水素ナトリウム共沈物を添加する。そうすること により、核部分に対する腸溶性コーティング剤の影響を 合成ヒドロタルサイトよりも抑えることが可能となる。 また、アンダーコーティング用剤(ヒドロキシプロピル メチルセルロースなど)による膜の形成性は合成ヒドロ タルサイトなどの他のpH緩衝性アルカリ化合物を添加 する場合に比較して良好である。さらに、この水酸化ア ルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物およびタルクを 50 ~24メッシュの核顆粒を得た。

添加することによって、アンダーコーティングの製造過 程での滑りがよくなり、衝撃が少なくなることによっ て、膜の欠損発生が抑制され、その結果、褐変不良錠が 生じなくなる。

【0014】以上のようにして、経口投与に適した剤形 である腸溶性の錠剤、顆粒剤を得ることができ、また顆 粒剤をカプセルに充填してカプセル剤とすることができ る。このようにして得られた製剤は、次のような特徴を 有する。

- (1) 過酷条件下に長期間保存しても外観上、全く悪化 がみられず、ベンズイミダゾール系化合物含量の低下も ほとんどない。
- (2) 高温加湿下においても崩壊性がよく、溶出性の悪 化は起こらない。
- (3) アンダーコーティング層の皮膜形成性にすぐれ る。従って、製造工程における不良品が少なくなり、コ スト低減につながる。
- ′(4) 製品の包装を軽減できる。また、薬局等での開封 後の安定性をより長く保証できるようになる。
- 【0015】本発明の製剤はすぐれた胃酸分泌抑制作 周、抗濱瘍作用を有し、ヒトを含む哺乳動物の消化器漬 瘍等の治療に用いることができる。

[0016]

【実施例】以下に、参考例、実施例および実験例をあげ て本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらに 限定されるものではない。

【0017】参考例1

巻錠における安定化剤として水酸化マグネシウムを、ア ンダーコーティング層における安定化剤として合成ヒド 30 ロタルサイトを用いた腸溶性錠剤を、特開昭62-25 8320号公報に記載の方法に準じて、次のようにして 製造した。錠剤135mg当たりオメプラゾール20m gおよびアルカリ化合物として水酸化マグネシウムを含 有する錠剤をロータリー式打錠機により製造した。この ようにして得た錠剤(基錠)を、合成ヒドロタルサイト 0. 3mg含有するヒドロキシプロピルメチルセルロー スからなるアンダーコーティング液により第一層アンダ ーコーティング、その上にヒドロキシプロピルメチルセ ルロースのみからなるアンダーコーティング液により第 二層アンダーコーティングを施し、次いでヒドロキシブ ロピルメチルセルロースフタレートからなる腸溶コーテ ィング液により腸溶コーティングを行い、腸溶錠剤を得

【0018】 实施例1

下記組成物を練合機に取り、約20分間混合した後、適 量の精製水を加えて練合し、押出し造粒機(スクリーン 径1.0mm)で造粒した後、マルメライザー(富士パ ウダル製) で球状の顆粒を得る。この顆粒を流動乾燥機 中で給気温度50℃で30分間乾燥し、篩を用いて14

7	8
オメプラゾール	5. 0 m g
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	5. 0 m g
結晶セルロース	4. 0 m g
低量換度ヒドロキシブロピルセルロース	4.0mg
ヒドロキンプロピルセルロース	0.5 mg
マンニット	56.5mg

.7.5. 0 mg

【0019】得られた核顆粒に下記組成のコーティング。 *℃、排気温度45℃で行い、腸溶コーティングは給気温 を施し、腸溶性の顆粒を得た。アンダーコーティング 10 度65℃、排気温度40℃でコーティングを行った。 1、2は流動噴霧乾燥機(大川原製)中で給気温度75米

を破(大川原設)中で結構温度 / 5 本		
核顆粒	75.	0 m g
アンダーコーティング1		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3.	5 m g
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物		5 mg
タルケ		5 m g
精製水		5 m g)
行 次	(04.	Ullig/
	5.	5 m.g
 アンダーコーティング 2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3.	5 mg
酸化チタン		5 mg
タルク		5 m g
		5 mg)
精製水	(04.	21087
81	6.	5 m g
腸溶コーティング		
ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート	10.	7 m g
セタノール	0.	5 m g
*タルク	Sura - 14	°8 m∙g
メチレンクロライド		0 m g)
エタノール		0 m g)
精製水・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		Omg)
们X/\	(33.	o mr 8)

13.0 mg

【0020】 実施例2

下記組成のうちオメプラゾール、水酸化アルミニウム・ 炭酸水素ナトリウム共沈物、乳糖、カルボキシメチルス ターチナトリウム、ラウリル硫酸ナトリウムおよびヒド ロキシプロピルメチルセルロースを均一に混合し、それ※40 35mgの錠剤(基錠)を製造した。

※に適量の精製水を加えて、練合を行った後、流動乾燥機 中、給気温度50℃で30分間乾燥した。乾燥した造粒 末を24メッシュの篩で整粒し、ステアリン酸マグネシ ウムを加え混合後、ロータリー式打錠機で1錠当たり1

オメプラゾール	20.0mg
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	15.0mg
乳糖	91.2mg
カルボキシメチルスターチナトリウム	7. 5 m g
ラウリル硫酸ナトリウム	0.3mg
ヒドロキシブロピルメチルセルロース	0.5mg
ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg

135.0mg

【0021】得られた錠剤(基錠)に下記組成のコーテ 50 イングを施して、腸溶錠を得た。アンダーコーティング

9

10

1、2はハイコーター(フロイント産業製)を用い、給 #でゴーティングを施した。腸溶コーティングは給気温度 気温度 7 0 ℃、排気温度 4 0 ℃、パン回転数 1 5 r p m * 5 5 ℃、排気温度 3 7 ℃でコーティングを行った。

基錠	135.	0 m g
アンダーコーティング1		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1.	2 m g
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.	$3\mathrm{m}\mathrm{g}$
タルク	0.	1 mg
精製水	(23.	0 m g)
8†	1.	6 m g
アンダーコーティング 2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3 -	1 mg
酸化チタン	1.	0 m g
タルク	0.	lmg
精製水	(56.	0 mg)
at	4.	2 mg
腸溶コーティング		
ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	2,	9 mg
セタノール	0.	lmg
タルク	0.	2 mg
エタノール	(35.	0 m g)
精製水 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(10.	Omg)
at	3.	2 m g

合 計

144.0mg

【0022】実験例1

ところ、表1、表2に示すように、両者に差はみられな

参考例1と本発明の処方である実施例2で得られた腸溶

かった。

`* 性の錠剤について、製剤特性および保存安定性を調べた 30· 【002·3】

表 1 製剤特性

	参考例1	実施例 2
重量 (mg)	1 4 3. 0	144.0
直径(㎜)	7. 13	7. 13
草 タ(mm)	3.23	3. 24
便度(kp)	13.0	14.0
第1液 (2時間後の耐性)	適合	適合
第2液	4. 7分	5.8分
出(第2液、パドル法、10	OOrpm)	
10分	89.3%	96%
2 0 分	100.4%	100.3%
新1液性(第1液、パドル社	t. 100rpm)	
1) I ((A) CC / A) I IV ()		

[0024]

安定性 表 2

	参考例 1		実施例 2	
保存条件 ~~	外観	含量(%)	外観	含量(%)
初期	白色	99.7	白色	99.7
40℃、1ケ月	白色	99.3	白色	99.6
40℃、2ヶ月	白色	100.0	白色	99.5
60℃、2週間	白色	99.3	白色	99.5
60℃、1ヶ月	白色	99. 5	白色	99. 2
4.0℃、75%RH、2週間	白色	99.3	白色	99.5
40℃、75%RH、1ケ月	白色	99.3	白色	99.3

【0025】実験例2

溶錠について、25℃、85%および40℃、82%R H (相対湿度) の条件下でそれぞれ2週間保存した後の 日本薬局方第2液(p H約6.8)における溶出率を測 定した。その結果を図1~図4に示す。図1、図3から 明らかなように、参考例1の腸溶錠は25℃、85% (図1) および40℃、82%RH(図3)保存下で、

著しい溶出性の悪化がみられた。一方、図2、図4から . 参考例1および実施例2で得られたオメプラゾールの腸 20 明らかなように、実施例2の腸溶錠では25℃、85% (図2) および40℃、82%RH(図4)の2週間保 存下でも溶出性の悪化は認められなかった。

12

【0026】実施例3

下記組成からなるオメプラゾールの腸溶錠を実施例2の 方法に準じて製造する。

٠	~
Æ	Œ

オメプラゾール	20.	$0 \mathrm{m} \mathrm{g}$
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	, 0.	5 m g
* 乳精	101.	$0 \text{ m} \cdot g$
カルボキシメチルスターチナトリウム	7.	5 m g
ラウリル硫酸ナトリウム	0.	2 m g
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	0.	3 m g
スチアリン酸マグネシウム	0.	5 m g
at .	130.	0 m. g
アンダーコーティング1		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1.	1 m g
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.	2 m g
タルク	. 0.	lmg
精製水	(20.	0 m g)
at .	1.	4 m g
アンダーコーティング2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	З.	0 mg
酸化チタン	0.	5 m g
タルク	0.	l m g
. 精製水	(45.	0 m g)
指	3.	6 m g

• •	(8)	特開平 7 -
	13	14
	腸溶コーティング ′	
	ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	2.7 mg
	セタノール	0. lmg
	タルク	0. 2 mg
	エタノール	(30.0mg)
	精製水	(8.5mg)
-	al	3. 0 m g
-	全計	1 3 8. 0 m g
【0027】実施例4		
-	プラゾールの腸溶錠を実施例2の*	
	基锭	
•	オメプラゾール	20.0mg
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	1. 0 m g
	乳糖	1. omg 100. 5mg
	7LME カルボキシメチルスターチナトリウム	7.5mg
	カルホャンメテルスターテットリンム ラウリル硫酸ナトリウム	
	フリリル気候がよりウム ヒドロキシプロビルメチルセルロース	0. 2 m g
		0.3 mg
-	ステアリン酸マグネシウム 	0.5 mg
	· a t	130.0mg
	アンダーコーティング1	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1. 0 m g
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0. 3 m g
	タルク	0.2 mg
	精製水	(20.0mg)
_	Bt	1. 5 m g
t a	·アンダーコーティング2	
	ヒドロキンプロビルメチルセルロース	2.9 mg
	酸化チタン	0.5 mg
	タルク	0. 1 m g
	精製水	(45.0mg)
	§†	3. 5 m g
	腸溶コーティング	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	2.7 mg
	セタノール	0. lmg
	タルク	0.2mg
	エタノール	(30.0mg)
	精製水	(8.5mg)
· <u>-</u>	E†	3.0 mg
-	合 計	138.0mg
(0.028] 実施例5	方法に準じても	-
	ブラゾールの腸溶剤を実施例2の	
	基錠	
	オメプラゾール	20.0mg
		0

	(9)	रंग स्त्र
	15	16
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	2.5mg
	乳糖	103.8mg
	カルボキシメチルスターチナトリウム	7. 5 m g
•	ラウリル硫酸ナトリウム	0.3 mg
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	0.4mg
	ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg
	計	135. 0 mg.
	アンダーコーティング 1	
	ヒドロキシプロビルメチルセルロース	1.2 mg
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0. 3 m g
		0. lmg
	タルク catabook	(20.0mg)
	精製水 	(20. Ong)
	ft .	1.6 mg
	アンダーコーティング 2	
	ヒドロキシブロビルメチルセルロース	3. lmg
	酸化チタン	1. 0 m g
	タルク	0. lmg
	精製水	(45.0mg)
	Pl	4. 2 m g
	勝溶コーティング	-
	ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	2.9 mg
	セタノール	0. lmg
	タルク	0. 2 m g
	ニタノール	(30.0mg)
	カー・	(8.5 mg)
	1827	
	<u>8†</u>	3.2 mg
	合 計	144.0mg
【0029】 实施例	6 方法に準じて製	造する。
	メプラゾールの腸溶剤を実施例2の	
	基錠	
	オメプラゾール・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20.0mg
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	2. 5 m g
	乳糖	103.7mg
	カルポキシメチルスターチナトリウム	7. 5 m g
	ラウリル硫酸ナトリウム	Ò. 3 m g
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	0.5mg
	ステアリン酸マグネシウム	0.5mg
		,
	#4	135 0
	計 マンダーマーチィング 1	135.0mg
	アンダーコーティング 1	_
	アンダーコーティング 1 ヒドロキシプロビルメチルセルロース	1. 2 m g
	アンダーコーティング 1 ヒドロキシプロビルメチルセルロース 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	1. 2 m g 0. 3 m g
	アンダーコーティング 1 ヒドロキシプロビルメチルセルロース	1. 2 m g

	(10)	行用日
	17	18
	<u>at</u>	1.6 mg
•	アンダーコーティング 2	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	4.65mg
		1. 5 m g
	酸化チタン	
	タルク	0 15mg
•	精製水 	(45.0mg)
	BH .	6. 3 m g
	腸溶コーティング	•
	ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート	2. 9 m g
	セタノール	0. lmg
	タルク	0.2mg
	エタノール	(30.0mg)
		(8.5mg)
	精製水 	, (8, 5-mg)
	Bİ	3. 2 m g
	合 計	146. lmg
100201 雪椒餅	1.11 / / / / / / / / / / / / / / /	造する。
【0030】実施例	•	-a, / - V
下記組成からなるオ		
	基鏡	20.0
	オメプラゾール	20.0mg
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	5. 0 m g
	乳糖	101.3mg
	カルボキシメチルスターチナトリウム	7.5 mg
	ヲウリル硫酸ナトリウム	0.3 mg
	ヒドロキシブロビルメチルセルロース	0.4 mg
	ステアリン酸マグネシウム	0.5mg
	41.	125 0 m a
	計	135. Omg
	アンダーコーティング1	
4	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1. 0 m g
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.6mg
	タルク	0.2 mg
	精製水	(20.0mg)
	5t	1. 8 m g
	アンダーコーティング 2	
	ヒドロキシブロビルメチルセルロース	3.0 mg
	酸化チタン	1.5 mg
	タルク	0.2mg
		(45.0mg)
	精製水	(* 0. 0 mg/
	라	4.7 mg
	腸溶コーティング	-
	ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	3.0 mg
	セタノール	0. 2 m g
	タルク	0.3 mg
	エタノール	(3.0.0mg)
	清製水	(8.5mg)
	and the same of a	J .

	. (11)	特開平7-33659 20
-	Fit	3	. 5 m g
-	合 計	1 4 5	. 0 m g
実施例3~7の製剤の)間で外観上の経時変化はほとんど		・ V M 8 プールの腸溶剤を実施例2の
みられなかった。		方法に準じて製造する。(
【0031】実験例3	*	,	
	基 鏡	-	
	オメプラゾール	2 0	. 0 m g
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナ	トリウム共沈物 2	. 5 m g
	乳糖	1 0 3	. 8 m g
	カルポキシメチルスターチナトリ	ウム 7	. 5 m g
	ラウリル硫酸ナトリウム	0	. 3 m g
•	ヒドロキシプロビルメチルセルロ	ー ス ・	. 4 m g
	ステアリン酸マグネシウム	0	. 5 m g
-	f t	1 3 5	. 0 m g
	アンダーコーティング1		
,	ヒドロキシプロピルメチルセルロ	- ス 1	. 0 m g
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナ	トリウム共沈物 0	. 3 m g
	タルケ	0	. 2 m g
	精製水	(20	. 0 m g)
	āł	1	. 5 m g
	アンダーコーティング 2		
	ヒドロキシプロピルメチルセルロ	- ス 2	. 9 m g
	タルク	0	. lmg
	精製水	(45	(0 m g)
		. 3	. 0 m,g
	版俗コーティンク ヒドロキシプロピルメチルセルロ	-77811	. 7 m g
	セタノール セタノール		. /mg . lmg
	タルク		. 1 m g
	エタノール		. 0 m g)
	イング ル 精製水	_	. 5 m g)
_	作品でル	, (0	
_	計	3	. 0 m g
	合 計	1 4 2	. 5 m g
【0032】下記組成	(からなるオメプラゾールの腸溶剤 - 基錠	を実施例2の方法に準じて	製造する。(サンプル2)
	を オメブラゾール	ኃ ሰ	. Omg
	************************************		. 5 mg
i i	乳糖		. 8 m g
	カルポキシメチルスターチナトリ		. 5 m g

カルボキシメチルスターチナトリウム 7. 5 mg ラウリル硫酸ナトリウム 0.3 mg ヒドロキシプロビルメチルセルロース 0. 4 mg ステアリン酸マグネシウム 0.5 mg

	(12)	नज ज.	77-33659
	21	22	
	BH TO THE STATE OF	135.0mg	
	アンダーコーティング 1	1 0	
	ヒドロキシブロピルメチルセルロース	1.0 mg	
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物 タルク	0.6mg 0.2mg	
	精製水	(20.0mg)	
	7月 光 小	(20. Omg/	
	at .	1.8mg	
	アンダーコーティング2	• •	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	2.6mg	
	タルク	0. lmg	
	精製水	(45.0mg)	
,	計	2.7 mg	
	腸溶コーティング		
	ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	2. 7 m g	
•	セタノール	0. 1mg	
	タルク	0.2mg	
	エタノール	(30.0mg)	
	精製水 	(S. 5 m g)	
	、計	3. 0 m g	
		142.5mg	
[0033]下記	2組成からなるオメプラゾールの腸溶剤 を実施例2の方	i法に導じて製造する。	(サンプル3)
	基錠		
	・オメプラゾール	20.0mg	
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	2.5 mg	
	乳糖	103.8mg	
	・ カルボキシメチルスターチナトリウム	-7. ≥5 mg	
	[・] ラウリル硫酸ナトリウム	0.3 mg	
	ヒドロキシブロピルメチルセルロース	0.4mg	
	ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg	
	計	135.0mg	
	アンダーコーティング1		
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1.0mg	
	合成ヒドロタルサイト	0. 3 m g	
	タルク	0.2 mg	
	精製水	(20.0mg)	
	āt a said a	1. 5 m g	
	… アンダーコーティング 2	. · · · · ·	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	2. 9 m g	
	タルク	0. lmg	
	精製水	(45.0mg)	•
	. 計	3. 0 m g	
	腸溶コーティング	J. VIII g	
	ヒトロキシプロピルメチルセルロースフタレート	2.7 mg	

23	24
セタノール	0. 1 m g
タルク	0.2 mg
エタノール	(30.0mg)
精製水	(8.5mg)
ST	3.0mg

合 計

142.5mg

【0034】サンプル1-3の製剤を40℃、82%R * 観変化を色差計で測定して Δ E値を求めた。その結果を Hの条件下で2週間および1ケ月保存したのち、その外 * 10 表 3に示す。

表 3

, and , when	40℃,	82%RH
· 製 · 剤	2週間後の△E	 1 ケ月後の△ E
サンプル1	2. 3	5. 5
サンプル2	2.4	5.9
サンプル3	3. 9	7. 7

アンダーコーティング 1 に合成ヒドロタルサイトを添加 した製剤(サンプル3)よりも水酸化アルミニウム - 炭 酸水素ナトリウム共沈物を使用した製剤(サンプル1、 【0035】参考例2

下記組成からなるランソプラゾールの腸溶錠を参考例 1 の方法に準じて製造する。

2) の方がより安定であった。

基錠		
ランソプラゾール	20.	0 m g
水酸化マグネシウム	10.	$0\mathrm{mg}$
· 乳糖	73.	5 mg
カルボキシメチルスターチナトリウム	5.	0 mg
ラウリル硫酸ナトリウム	0.	2 mg
ヒドロキシプロピルセルロース	0.	8 mg
ステアリン酸マグネシウム	0.	5 m g
हो।	110.	0 m g
アンダーコーティング 1		1
ヒドロキシプロビルメチルセルロース	1.	0 mg
合成ヒドロタルサイト	0.	2 m g
タルク	0.	1 mg
精製水	(20.	0 m g)
=====================================	1.	3 m g
アンダーコーティング 2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	2.	6 m g
酸化チタン	Ο.	8 m g
タルク	0.	l m g
精製水	(45.	0 m g)
# Fi	3.	5 mg
腸溶コーティング	•	_
ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート	2.	5 mg

計	2.7mg
精製水	(8, 5 m g)
エタノール	(30.0mg)
タルケ	0. lmg
セタノール	0. lmg
25	. 26

合 計

117.5mg.

【0036】参考例3

*ンズイミダゾール(化合物1と称する)の腸溶錠を参考

下記組成からなる2- [(3,5-ジメチル-4-メト 10 例1の方法に準じて製造する。

キシー2-ビリジル) メチルスルフィニル] -1 H-ベ*

メチルスルフィニル」ー1Hーペギ		
基錠		
化合物 1	20.	_
水酸化マグネシウム	20.	0 mg
乳糖	31.	0 mg
低置換度ヒドロキシプロビルセルロース	8.	0 mg
ヒドロキシプロピルセルロース	0.	7 mg
ステアリン酸マグネシウム	0.	3 mg
āt .	80.	0 m g
アンダーコーティング1		-
ヒドロキシブロビルメチルセルロース	0.	δmg
合成ヒドロタルサイト	0.1	5 mg
タルク	0. 0	5 m g
精製水	(20.	0 m g)
. **	1.	0 m g
アンダーコーティング 2		
ヒドロキシブロピルメチルセルロース		4 mg
タルク	O tu	lmg
精製水	(45.	0 m g)
fi	2.	5 m g
腸溶コーティング		
ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	2.	0 mg
セタノール・	0.	8 m g
タルク		7 m g
エタノール	(30.	0 m g)
精製水	(8.	5 m g)
řŤ	3.	5 m g

合 計

87.0mg

【0037】化合物1に代えて2-〔〔4-(3-メトキシプロポキシ) -3-メチル-2-ピリジル〕メチルスルフィニル〕-1H-ペンズイミダゾール(化合物2)を用いた腸溶錠も同様に製造する。

【0038】実施例8

下記組成からなるランソプラゾールの勝溶錠を実施例 2 の方法に準じて製造する。

基錠

ランソプラゾール 水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物 20.0mg

10.0mg

	(15)	符	用十
	27	28	
	· 乳糖	73.5mg	
	カルボキシメチルスターチナトリウム	5. 0 m g	
	ラウリル硫酸ナトリウム	0.2 mg	
	ヒドロキシプロビルセルロース	0.8mg	
	ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg	
	スティリン版マンポンリム		_
	計	110.0mg	
	アンダーコーティング1		
	ヒドロキシブロビルメチルセルロース	1.0 mg	
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.2 mg	
	タルク	0.lmg	
	精製水	(20.0mg)	1
			_
	計 アンダーコーティング 2	1.3 mg	
	アンターユーディンク 2 ヒドロキシプロビルメチルセルロース	2. 6 m g	
		0. 8 m g	
	酸化チタン	-	
	タルク	0. 1 m g	
	精製水	(45, 0mg)	· —
	31	3. 5 m g	
•	腸溶コーティング	•	
	ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート	2.5 mg	
	セタノール	0. lmg	
	タルク	0. lmg	
	エタノール	(30.0mg))
	キャノール 精製水	(8.5mg)	
	有女小		
	計 	2. 7 m g	_
	合 計	117.5mg	
【0039】実験例4	の方法に準じ	て製造する。(サンプ)	ル4
	ノブラゾールの腸溶剤を実施例2		
	恭錠		
	ランソプラゾール	20.0mg	
	乳糖	106.0mg	
	カルボキシメチルスターチナトリウム	7. 5 mg	
	ヒドロキシプロビルセルロース	1. 0 mg	
	ステアリン酸マグネシウム	0. 5 mg	
	<u>81</u>	135.0mg	
	アンダーコーティング 1		
•	ヒドロキシプロビルメチルセルロース	1. 0 m g	
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.2 mg	
	タルク	0. 1 m g	
	精製水	(20.0mg)
	āt	1. 3 m g	
	pl アンダーコーティング 2	ž. v.m.6	
	/ / / / - / - / - /	5 6	

ヒドロキシプロビルメチルセルロース

2.6 mg

•	(10)		
	29	<i>30</i>	
	<i>,</i> タルク	0. lmg	
	精製水	(45.0mg)	
		2.7 mg	
	腸溶コーティング		
	ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート	2.5 mg	
	セタノール	0. lmg	
	タルク	0. lmg	
	エタノール	(30.0mg)	
	精製水·	(8.5mg)	
	計	2, 7 m g	
	合 計	141.7mg	
ስልል ል፤ ፑቹ	ここ。 己組成からなるランソプラゾールの腸溶 剤を実施例2の	方法に準じて製造する。	(サンプル
	差錠		
	ランソプラゾール	20.0mg	
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	1. 0 m g	
	乳糖	105.0mg	
	7LMB カルボキシメチルスターチナトリウム	7. 5 m g	
	ヒドロキシブロビルセルロース	1. 0 m g	
	* *	0.5mg	
	ステアリン酸マグネシウム 		
	\$ †	135.0mg	
	アンダーコーティング1		
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1. 0 m g	
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.2 mg	
	タルク	0. lmg	
	精製水	(20.0mg)	
	řt .	1. 3 m g	
	アンダーコーティング 2		
	ヒドロキンプロピルメチルセルロース	2.6mg	
	タルク	0. lmg	
	精製水	(45.0mg)	
	計	2.7 mg	
	腸溶コーティング		
	ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	2.5 mg	
	セタノール	0. 1 m g	
	タルク	0. lmg	•
	エタノール	(30.0mg)	
	精製水	(8.5 mg)	
	計	2.7 mg	
		141.7mg	
100411 =	合 計 記知はあたかスランソプラゾールの腸溶 - 剤を実施例2の)方法に準じて製造する。	(サンプ)
0041]下	記組成からなるランソプラゾールの腸溶 剤を実施例2の)万法に準じて製造する。	(7)

基錠

ランソプラゾール

20.0mg

• -	(17)	
	31	32
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	5. 0 m g
	乳糖	101.0mg
	カルボキシメチルスターチナトリウム	7. 5 m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	1. 0 m g
	ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg
	ah -	135.0mg
	 アンダーコーティング 1	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1.0 mg
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0. 2 m g
		0. 1 m g
	タルク	(20.0mg)
	精製水	(20.0119)
	at	13 m g
	アンダーコーティング 2	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	2.6mg
	タルク	0. 1 m g
	精製水	(45. \ 0 m g)
	Bf .	2. 7 m g
	腸溶コーティング	
	ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート	2. 5 m g
	セタノール	0. lmg
	タルク	0. 1 m g
	エタノール	(30.0mg)
	精製水	(8.5mg)
	āì	2. 7 m g
		141.7mg
[AAA al ======	は成からなるランソプラゾールの腸溶 剤を実施例2の	方法に準じて製造する。(サンブル7)
【0042】 广配铁	** **********************************)) [] () () () () () () () () () (
	基 鏡 ランソプラゾール	20.0mg
	• • • • •	15. 0 m g
•	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共注物	91. Omg
	乳糖 4.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1	
	カルボキシメチルスターチナトリウム	7. 5 m g
	ヒドロキシプロビルセルロース	1. 0 m g
	ステアリン酸マグネシウム	0.5mg
	計	135.0mg
	アンダーコーティング 1	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1. 0 m g
	水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0. 2 m g
	タルク	0. 1 m g
	希 型水	(20.0mg)
	= 	1. 3 m g
	アンダーコーティング 2	
	ヒドロキシプロピルメチルセルロース	2.6 m g
	タルク	0. 1 m g
	7 10 9	7 · · · · · · · · · · · ·

33	34	
精梨水	(45.	0 m g)
計	. 2.	7 m g
腸溶コーティング		
ヒドロキシブロピルメチルセルロースフタレート	2.	5 mg
セタノール	0.	lmg
タルク	0.	lmg
エタノール	(30.	0 m g)
精製水	(8.	5 m g)
計	2.	7 m g

141.7mg

【0043】サンプル4~7の製剤を40℃、75%R Hの条件下、2週間および4週間保存したのち、その外*

*観変化を色差計で測定してΔE値を求めた。その結果を 表4および図5に示す。

表 4

製剤	4 0 ℃	. 75%RH
	2 週間後の△E	4 週間後の△ E
サンプル4	5. 1	6. 6
サンプル5	2.6	3.7
サンブル 6	3. 1	4. 0
サンプル7	2. 7	3.6

基錠に水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物 を配合しないサンブル4に較べ、水酸化アルミニウム・ **炭酸水素ナトリウム共沈物を配合したサンプル5、6、** - 7-の製剤はAE値が小さく、外観変化が少ないことが明 30 ンズイミダゾール(化合物1)の腸溶錠を実施例2の方 らかとなった。

[0044] 実施例9

下記組成からなる2-[(3,5-ジメチル-4-メト キシー2ーピリジル) メチルスルフィニル] -1 Hーペ 法に準じて製造する。

基錠	
化合物 1	20.0mg
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	20.0mg
乳糖	31.0mg
低置換度ヒドロキシブロビルセルロース・	8.0 mg
ヒドロキシプロビルセルロース	0.7 mg
ステアリン酸マグネシウム	0.3mg
£†	80.0mg
アンダーコーティング 1	
ヒドロキシブロビルメチルセルロース	0.8mg
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0. 15mg
タルク	0.05mg
精製水	(20. 0mg)
at	1. 0 m g
アンダーコーティング 2	
ヒドロキシプロビルメチルセルロース	2.4 mg
タルク	0. lmg

35	36	
精製水	(45.0mg)	
Bì	2. 5 m g	
腸溶コーティング		
ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	2.0 mg	
セタノール	0.8mg	
タルク	0. 7 m g	
エタノール	(30.0mg)	
精製水	$(8.5 \mathrm{mg})$	
計	3. 5 m g	

. 合 計

【0045】化合物1に代えて2-〔〔4-〔3-メトキンプロポキシ)-3-メチル-2-ビリジル〕メチルスルフィニル]-1 Hーペンズイミダゾール(化合物2)を用いた腸溶錠も同様に製造する。

【0046】実験例5

参考例2、実施例8で得られるランソプラゾールの腸溶素ナトリウム共沈物を用いた下記紙 錠および参考例3、実施例9で得られる化合物1、化合*202に準じて湿式造粒法で製造した。

87.0mg

*物2の腸溶錠について、実験例1、実験例2と同様の試験を行うと、いずれの錠剤においても良好な保存安定性と、溶出特性の改善効果が得られる。

【0047】実施例10

オメブラゾールの安定化に水酸化アルミニウム・炭酸水 素ナトリウム共沈物を用いた下記組成の基錠を、実施例 2 に進じて湿式造粒法で製造した。

基錠

オメプラゾール	20.0mg
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	10.0mg
乳糖	95.7mg
カルボキシメチルスターチナトリウム	7.5 mg
ラウリル硫酸ナトリウム	0.3mg
ヒドロキシプロビルメチルセルロース	1. 0 m g
スチアリン酸マグネシウム	0.5 mg

" 計

∍ ≈ 1 ≤ 3 5 ... 0 m g

準じた方法によりコーティングを施した。

よび扇浴コーティングを失過が12に アンダーコーティング 1

ヒドロキシプロピルメチルセルロース	1.	2 m g
水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム共沈物	0.	3 mg
タルク・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0.	lmg
精製水	(23.	0 m g)
B†	1.	6 mg
アンダーコーティング 2		
ヒドロキシプロピルメチルセルロース	3.	lmg
酸化チタン	1.	0 m g
タルク	0.	1 m g
精製水	(56.	0mg)
	4.	2 mg
腸溶コーティング		
ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート	2.	$9\mathrm{mg}$
セタノール	0.	lmg
タルク	0.	2 m g

37 エタノール (35-0mg) (10.0mg) 精製水 計

合 計

【0048】一方、水酸化アルミニウム・炭酸水素ナト リウム共沈物の代わりに水酸化マグネシウム、酸化マグ ネシウムまたは水酸化カルシウムをそれぞれ用いて湿式 造粒法で基錠を製造した後、同様にフィルムコーティン グを施して腸溶錠を得た。以上のようにして得られた腸* 144. 0mg

3. 2 mg

*溶錠を、50℃、75%RH、1週間または40℃、7 5% RH、2週間保存した後、日本薬局方に達じて、試 験液に第2液を用い、補助盤を使用せずに、錠剤の崩壊 時間を測定した。その結果を表5に示す。

[0049]

5

	to a Model	崩蛟時間(分)		·
	安定化剂	初期値	50℃.75%RH. 1 週間	40℃,75%RH, 2 返間
本発明	水酸化アルミニウム・ 炭酸水素ナトリウム 共沈物	4.0	3.5	3.9
対照	水酸化マグネシウム	3.0	29.0	7.5
"	酸化マグネシウム	25.0	30以上	30 以上
"	水酸化カルシウム	20.0	22.0	30 以上

【0050】水酸化アルミニウム・炭酸水素ナトリウム 共沈物を用いた本発明の腸溶錠は、調製時(初期)およ び高温加湿保存下ともに良好な崩壊性を示した。一方、 "水酸化マグネシウムを用いたものは、高温加湿下で、奢。30 ... 来の製剤に比べてよりすぐれた特性を有する製剤が得ら しく崩壊性が悪化した。また、酸化マグネシウム、水酸 化カルシウムを用いた腸溶錠は調製時点から崩壊性が悪 かった。

[0051]

【発明の効果】抗潰瘍作用を有する酸に不安定なペンズ イミダゾール系化合物を含む核部分、1~2層からなる アンダーコーティング層および腸溶性コーティング層か らなる腸溶製剤において、核部分および/またはアンダ ーコーティング層に水酸化アルミニウム・炭酸水素ナト リウム共沈物を配合させることにより、長期にわたって 40 剤の溶出プロファイルを崇した図である。 着色しないなど保存安定性が極めて良好で、かつ過酷な 条件下における長期保存においても、溶出性が経時変化

しない安定な抗潰瘍剤含有製剤を得ることができる。さ らに、本発明製剤は皮膜形成性にすぐれ、製造時におけ る不良品を抑えることができる。これらのことから、従 れた。

【図面の簡単な説明】

【図1】参考例1で得られたオメプラゾール錠剤の溶出 プロファイルを示した図である。

【図2】 実施例2で得られた本発明のオメプラゾール錠 刻の溶出プロファイルを示した図である。

【図3】参考例1で得られたオメブラゾール錠剤の溶出 プロファイルを示した図である。

【図4】 実施例2で得られた本発明のオメブラゾール錠

【図5】実験例4のサンプル4、5、6および7を保存 した場合における外観変化をAE値で表した図である。

